# BEST AVAILABLE COPY

PCT



18.06.2004

REC'D 0 6 AUG 2004

WIPO

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 9月17日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-324268

[ST. 10/C]:

[JP2003-324268]

出 願 人
Applicant(s):

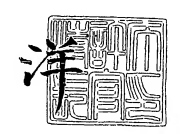
株式会社トクヤマ

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 7月23日







【書類名】 特許願 【整理番号】 TKP0309172

【あて先】 特許庁長官 殿

【発明者】

【住所又は居所】 山口県周南市御影町1番1号 株式会社トクヤマ内

【氏名】 竹中 潤治

【発明者】

【住所又は居所】 山口県周南市御影町1番1号 株式会社トクヤマ内

【氏名】 山本 博将

【発明者】

【住所又は居所】 山口県周南市御影町1番1号 株式会社トクヤマ内

【氏名】 田中 健次

【特許出願人】

【識別番号】 000003182

【氏名又は名称】 株式会社トクヤマ

【代表者】 中原 茂明

【連絡先】 東京都渋谷区渋谷3丁目3番1号 株式会社トクヤマ 知的財産

部 電話 03-3499-8946

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 特願2003-175754 【出願日】 平成15年 6月20日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 003584 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1

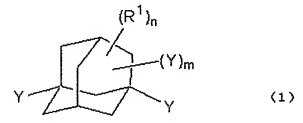


【書類名】特許請求の範囲

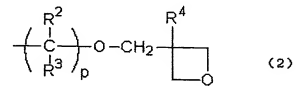
【請求項1】

下記式(1)

【化1】

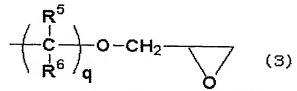


|式中、 $R^1$  は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基またはフッ素原子であり、mは $0\sim 2$ の整数であり、nは $0\sim 2$ の整数であり、Yは下記式(2) 【化2】



(式中、 $R^2$  及び $R^3$  は、それぞれ独立に、水素原子、フッ素原子または炭素数  $1\sim 4$  の アルキル基であり、 $R^4$  はメチル基又エチル基であり、P は  $0\sim 4$  の整数である)で表される基または、下記式(3)

【化3】



(式中、 $R^5$  及び $R^6$  は、それぞれ前記  $R^2$  及び  $R^3$  と同義であり、 q は 0  $\sim$  4 の整数である。)で示される基である。

で表される硬化性アダマンタン化合物。

### 【請求項2】

前記式(1)において、n、p及びqが全て0である請求項1に記載の硬化性アダマンタン化合物。



### 【書類名】明細書

【発明の名称】硬化性アダマンタン化合物

### 【技術分野】

[0001]

本発明は、封止材や接着剤等として有用な新規な硬化性アダマンタン化合物に関する。 更に詳しくは、硬化性官能基としてオキセタニル基もしくはエポキシ基を有する硬化性ア ダマンタン化合物に関する。

## 【背景技術】

### [0002]

アダマンタン誘導体は非芳香族性であり、かつ剛直であるという特異な構造を有するた め、様々な分野で注目されている。例えば、光学特性、耐熱性に優れたプラスチックレン ズ用モノマーとしてアダマンタンジカルボン酸ジアリル (特許文献1参照) やにアダマン タンジ (メタ) アクリレート誘導体 (特許文献 2 参照) が知られており、また、密着性、 耐光性、耐薬品性、硬度に優れたコーティング組成物用モノマー或いは塗料用モノマーと して (メタ) アクリル基を有する特定のアダマンタン化合物が知られている (特許文献 3 及び4参照)。

### [0003]

【特許文献1】特開昭63-100537号公報

【特許文献2】特開昭63-307844号公報

【特許文献3】特開2000-327950号公報

【特許文献4】特開2000-327994号公報

### 【発明の開示】

# 【発明が解決しようとする課題】

# [0004]

これら化合物から得られる硬化体は、何れもアダマンタン骨格を有することに起因する 優れた光学特性および耐熱性を示す。しかしながら、このような物性が要求される各種用 途において、要求されるその他物性は様々であり、このような多様な要求に応えるために は、新規な硬化性アダマンタン化合物の開発が不可欠である。別言すれば、硬化性アダマ ンタン化合物をモノマーとして使用することは樹脂に優れた光学物性や耐熱性を付与する 有効な手段と成り得るが、現在知られている硬化性アダマンタン化合物は限られており、 その用途が限られているのが現状である。そこで、本発明は、技術の豊富化のため、工業 的に有用な新規な硬化性アダマンタン化合物を提供することを目的とする。

# 【課題を解決するための手段】

### [0005]

本発明者等は、上記目的を達成すべく鋭意検討を行なった。その結果アダマンタン骨格 の1位と3位に重合可能な官能基としてオキセタニル基及び/またはエポキシ基を導入し た新規な硬化性アダマンタン化合物は、光学特性、耐熱性および耐光性が高い硬化体を与 えるばかりでなく硬化時の収縮が小さいため、光学用途や高耐熱用途等の各種接着剤や半 導体レーザー用途等の封止材として好適に使用できることを見出し、本発明を完成するに

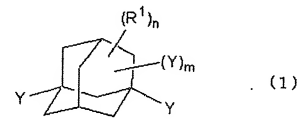
## [0006]

即ち、本発明は、下記式 (1)

[0007]

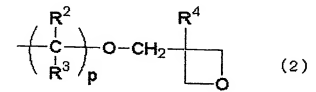


【化1】



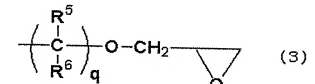
[0008]

|式中、 $R^1$ は炭素数 $1\sim4$ のアルキル基またはフッ素原子であり、mは $0\sim2$ の整数であり、nは $0\sim2$ の整数であり、Yは下記式(2)



[0010]

(式中、 $R^2$  及び $R^3$  は、それぞれ独立に、水素原子、フッ素原子または炭素数 $1\sim4$  のアルキル基であり、 $R^4$  はメチル基又エチル基であり、pは $0\sim4$  の整数である)で表される基または、下記式 (3)



[0012]

(式中、 $R^5$  及び $R^6$  は、それぞれ前記  $R^2$  及び  $R^3$  と同義であり、q は  $0 \sim 4$  の整数である。)で示される基である。}で表される硬化性アダマンタン化合物である。

### 【発明の効果】

[0013]

従来、接着剤や封止材の用途にはオキセタニル基やエポキシ基を有するビスフェオール F型などの脂肪族系やビスフェノールA型やノボラック型などの芳香族系の化合物が使用 されているが、前者から得られる硬化体には耐熱性が低いという問題があり、後者から得 られる硬化体には、耐光性が低く、短波長領域での透明性が低く、紫外線により経時的に 着色したり機械的な物性が低下したりする、さらには樹脂の屈折率が低い等の問題がある 。これに対し、本発明の硬化性アダマンタン化合物は、光学物性、耐熱性、耐光性に優れ た硬化体を与え、しかも硬化時の収縮が小さいという特徴を有する。したがって、該化合 物は各種プラスチック基板原料、コーティング材原料、接着剤原料、封止材原料等に好適 に使用することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0014]



本発明の硬化性アダマンタン化合物は、前記式(1)で表されるように、アダマンタン 骨格の2つの橋頭位(具体的は1位及び3位)に基-Yの形でオキセタニル基及び/また はエポキシ基を有する。このことにより、該化合物を容易に製造することが出来る。

### [0015]

前記式(1)中の $R^1$  は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基またはフッ素原子を意味する。当該 アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等を 挙げることができる。これらの中でも、合成しやすいという理由から $R^1$  はメチル基であ るのが好適である。また、分子内に存在する  $R^1$  の数を表す n は  $0 \sim 2$  であるが、合成の しやすさ及び得られる硬化体の耐熱性の観点から、nは2であるのが好適である。当該 n が1又は2のとき、 $R^1$  の結合位置は1位及び3位以外の位置であれば特に限定されない が、5位、7位といった橋頭位であるのが好適である。

# [0016]

前記式(1)中のYは前記式(2)又は前記式(3)で示される基を意味する。なお、 前記式 (2) および前記式 (3) において $R^2$  および $R^3$  は並びに $R^5$  および $R^6$  は、そ れぞれ独立して水素原子、フッ素原子または炭素数1~4のアルキル基を意味する。炭素 数 $1 \sim 4$ のアルキル基としては、置換基 $\mathbb{R}^1$  と同義である。また、前記式(2)においけ る R  $^4$  は、メチル基またはエチル基である。また式(2)における p は  $0 \sim 4$  の整数であ るが、合成の容易さ、耐熱性の観点から好適には0または1の整数であり、特に0の整数 が好ましい。さらに前記式 (3) における q は 0 ~ 4 の整数であるが、合成の容易さ、耐 熱性の観点から好適には0または1の整数であり、特に0の整数が好ましい。

### [0017]

前記式 (1) において、1位及び3位以外に結合する基-Yの数を表すmは0~2の整 数であるが、得られる硬化体の耐熱性、可とう性、溶解性の観点から、mは0または1で あるのが好適であり、特にmは O であることが好ましい。なお、mが 1 又は 2 のとき、基 - Yの結合位置は特に限定されないが、5位又は6位であるのが好適である。

## [0018]

前記式(1)で示される硬化性アダマンタン化合物の中でもn、p及びgが全て0であ る硬化性アダマンタン化合物が好適である。好適な化合物を具体的に例示すれば、1,3 ービス[(3-エチルオキセタン-3-イル)メトキシ]アダマンタン、5,7ージメチ ルー1, 3ービス [(3-エチルオキセタン-3-イル) メトキシ] アダマンタン、<math>1, 3, 5-トリス[(3-エチルオキセタン-3-イル)メトキシ]アダマンタン、1, 3 ービス [(3-エチルオキセタン-3-イル)メチレンオキシメチル]アダマンタン、1 , 3, 5ートリス [(3ーエチルオキセタンー3ーイル)メチレンオキシメチル] アダマ ンタン等のオキセタニル基を有するアダマンタン化合物、1,3ービス(グリシジルオキ シ) アダマンタン、5, 7ージメチルー1, 3ービス (グリシジルオキシ) アダマンタン 、1, 3, 5ートリス (グリシジルオキシ) アダマンタン、1, 3ービス (グリシジルオ キシメチル) アダマンタン、1,3,5-トリス (グリシジルオキシメチル) アダマンタ ン等のエポキシ基を有するアダマンタン化合物を挙げることができる。

### [0019]

これらのなかでも、得られる硬化体の耐熱性が高く、かつ製造が容易であることから、 特に1,3-ビス[(3-エチルオキセタン-3-イル)メトキシ]アダマンタン、1, 3, 5-トリス [(3-エチルオキセタン-3-イル)メトキシ] アダマンタン等のオキ セタニル基を有するアダマンタン化合物、1,3-ビス(グリシジルオキシ)アダマンタ ン、1,3,5-トリス(グリシジルオキシメチル)アダマンタン等のエポキシ基を有す るアダマンタン化合物を挙げることができる。

### [0020]

本発明の硬化性アダマンタン化合物の製造方法は特に制限されないが、次のような方法 により好適に製造することができる。即ち、下記式 (4)

## [0021]



7

【化4】

$$Z = \begin{pmatrix} (R^7)_n \\ (Z)_m \\ Z \end{pmatrix}$$
 (4)

[0022]

【式中、R<sup>7</sup> は式(1)のR<sup>1</sup> と同義であり、Zは、下記式(5)【0023】【化5】

$$\begin{array}{c}
R^8 \\
 + C \\
 +$$

### [0024]

|式中、 $R^8$  及び $R^9$  は、それぞれ前記式(2)における $R^2$  及び $R^3$  又は前記式(3)における $R^5$  及び $R^6$  と同義であり、r は $0\sim4$  の整数である。} で示される基であり、mは $0\sim2$  の整数であり、nは $0\sim2$  の整数である。] で表される、橋頭位(3級炭素部位)に少なくとも 2 つの水酸基を有するアダマンタン化合物を金属アルコラート化し、次いで脱離基を有するオキセタン化合物あるいはエポキシ化合物と反応させることにより得ることができる。

### [0025]

上記式 (4) で表される原料化合物を具体的に例示すると、1, 3-アダマンタンジオール、5-エチルー1, 3-アダマンタンジオール、5, 7-ジメチルー1, 3-アダマンタンジオール、1, 3, 6-アダマンタントリオール、1, 3, 6-アダマンタントリオール、1, 3, 5-アダマンタントリオール、1, 3, 5, 7-アダマンタントラオール、1, 3-ビス(ヒドキシメチル)アダマンタン、1, 3, 5-トリス(ヒドロキシメチル)アダマンタン、1, 3-ビス(ヒドキシパーフルオロメチル)アダマンタン等が挙げられる。

### [0026]

これらの化合物は、アダマンタンあるいはアルキルアダマンタンを酸化する、或いはハロゲン化アダマンタンを加水分解することにより容易に得ることができる。上記酸化の方法としては、特開昭 42-16621 号公報および特開平 2-104553 号公報に開示されているクロム酸酸化法、特開 2000-219646 号公報および特開 2001-26563 号公報に開示されているルテニウム化合物および次亜塩素酸塩を用いた酸化法、特開平 8-38909 号公報又は特開平 9-327626 号公報および特開平 10-286467 号公報に開示されているヒドロキシフタルイミドを触媒とした酸化法等が採用できる。また、上記加水分解法としては特開平 2-196744 号公報および特開平 3-18342 号公報に開示されているような臭素化アダマンタンの加水分解法等が採用できる。

### [0027]

上記式(4)で示されるアダマンタン化合物のアルコラート化は、溶媒中、塩基性化合物と反応させることによって行うことができる。このとき使用する塩基性化合物としては、ナトリウム等のアルカリ金属;水素化ナトリウム等のアルカリ金属水素化物;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物等が挙げられる。上記塩基性化合物



の使用量は特に制限されないが、前記式(4)で示されるアダマンタン化合物に含まれる 水酸基1モルに対して0. $5\sim5$ .0モル、特に1. $0\sim1$ .5モルとなる量を使用する

### [0028]

上記反応に用いる溶媒としては、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶媒;テト ラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、ジメチ ルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、Nーメチルピロリドン等の非プロトン 性極性溶媒等が挙げられる。

## [0029]

上記反応の反応温度は特に制限されないが、塩基性化合物としてアルカリ金属、または アルカリ金属水素化物を使用する場合は0~80℃、アルカリ金属水酸化物を使用する場 合は30~130℃が好ましい。また、反応時間は反応温度にもよるが、通常は1~10

### [0030]

アダマンタン化合物をアルコラート化した後、続いて脱離基を有するオキセタン化合物 または脱離基を有するエポキシ化合物を添加することにより、本発明の硬化性アダマンタ ン化合物を得ることが出来る。

### [0031]

上記脱離基を有するオキセタン化合物または脱離基を有するエポキシ化合物の使用量は 特に制限されないが、前記式(4)で示されるアダマンタン化合物に含まれる水酸基1モ ルに対して0.5~5.0モル、特に1.0~1.5モルとなる量を使用するのが好まし 130

### [0032]

上記反応の反応温度は特に制限されないが、0~130℃が好ましい。また、必要に応 じてオートクレープ等の加圧装置を用いて反応を行ってもよい。また、反応時間は反応温 度にもよるが、通常は1〜48時間程度である。なお、反応速度向上のため、よう化カリ ウム等の添加剤を使用してもよい。

## [0033]

前記反応後、反応液を塩酸等の酸で中和後、精製処理を行うことにより、本発明の硬化 性アダマンタン化合物を得ることが出来る。

## [0034]

前記反応で使用する脱離基を有するオキセタン化合物としては、例えば、3ーアルキル -3-ヒドロキシメチルオキセタンのp-トルエンスルホン酸エステル等が挙げられる。 該化合物の合成法については、スペイン特許第2073995号公報に開示されている。 具体的には、3-アルキル-3-ヒドロキシメチルオキセタンにR<sup>3</sup>SO<sub>2</sub>Cl(式中、 R³はpートリル基等を示す)で表されるスルホニルクロリド化合物を適当な塩基性化合 物、例えばビリジン等の存在下、有機溶媒中0℃~室温(25℃)で反応させることによ り容易に合成することができる。 [0035]

また、前記反応で使用する脱離基を有するエポキシ化合物としては、例えば、エピクロ ロヒドリン、エピプロモヒドリン等が挙げられる。 [0036]

本発明の硬化性アダマンタン化合物は、アダマンタン骨格を有しているため優れた光学 特性及び耐熱性を有する硬化体を与えるばかりでなく、オキセタン基もしくはエポキシ基 がアダマンタン骨格に導入されているので、重合時収縮が小さいという特徴を有する。 [0037]

本発明のアダマンタン化合物は、単独重合したときに得られる上記の特性を生かして各 種プラスチック基板原料、コーティング材原料、接着剤原料、封止材原料等に好適に使用 することができる。なお、本発明の硬化性アダマンタン化合物をこの様な用途に使用する 場合には、本発明の硬化性アダマンタン化合物と反応可能な他の硬化性化合物(以下、共

反応剤と称す)とを併用することもできる。

### [0038]

該共反応剤は、本発明の硬化性アダマンタン化合物と反応可能なものであれば特に限定されず、目的とする用途に応じて必要な物性を与えるものを適宜選択して使用すれば良いチオン重合性モノマーを挙げることが出来るが、具体的に例示すれば、キシリレンジオセタン、3ーエチルー3ーヒドロキシメチルオキセタン、3ーエチルー3ーフェノキシメテルオキセタン等のオキセタン化合物、ビスフェノールAジグリシジルエーテル等のフェノフェノールA型エポキシ化合物、ビスフェノールFジグリシジルエーテル等のフェノールF型エポキシ化合物、フェノールFジグリシジルエーテル等のフェノールF型エポキシ化合物、フェノールノボラック型エポキシ化合物、グリシジルアミンスノエポキシ化合物、ナフタレン型エポキシ化合物、シリコーン系エポキシ化合物等のエポキシ化合物;イソブチルビニルエーテル、Nービニルカルバゾール、pーメトキシスチレン化フブテン等のカチオン重合性モノマーを挙げることが出来る。これらの共反応剤は1種又は2種以上を混合して使用できる。

### [0039]

硬化性組成物の組成も目的に応じて適宜決定すればよいが、本発明の硬化性アダマンタン化合物を用いることによる物性改良効果の点から、硬化性化合物の総重量を基準として、本発明の硬化性アダマンタン化合物が10~98重量%、特に20~95重量%(残部が共反応剤となる。)の範囲で使用するのが好ましい。

### [0040]

本発明の硬化性アダマンタン化合物、或いはこれと共反応剤の混合物を硬化させて硬化体を得る方法は特に制限されず、公知の方法を採用することができる。また、硬化に際しては、充填剤、カップリング剤、難燃剤、紫外線吸収剤、赤外線吸収剤、紫外線安定剤、酸化防止剤、着色防止剤、帯電防止剤、染料、顔料、香料等の各種添加剤や安定剤を必要に応じて混合して使用することができる。

### [0041]

オキセタニル基を有する本発明の硬化性アダマンタン化合物は、カチオン重合によって硬化することが出来る。カチオン重合開始剤としては、通常のオキセタニル基を有する化合物の硬化に使用されるもので良く、例えばトリフルオロ酢酸、トリフルオロ硫酸、クロフルスルホン酸等のプロトン酸;三フッ化ホウ素、四塩化スズ、塩化鉄、五フッ化リン、五フッ化ヒ素、五フッ化アンチモン等のルイス酸とプロトン酸、水、アルコール等のカチオン源との組み合わせ選ばれる開始剤;ヨウ素等のカチオン生成物;ジフェニルヨードニウムのキサフルオロホスフェート等のジアリールヨードニウム塩、トリフェニルスルホニウムキサフルオロホスフェート等のトリアリールスルホニウム塩等の光カチオン開始剤の分割にい使用量は、本発明の硬化性アダマンタン化合物しくは、0.2~5当量である。

## [0042]



)

### [0043]

カチオン重合開始剤の種類および量は、前記オキセタニル基を有する本発明の硬化性アダマンタン化合物の場合と同様である。アニオン重合開始剤としては、通常のエポキシ化合物の硬化に使用されるものでよく、例えばジブチルメチルアミン、ジウンデシルメチルアミン等の第3級アミン等が挙げられる。アニオン重合開始剤の好ましい使用量は、本発明の硬化性アダマンタン化合物のエポキシ基1当量当たり、エポキシ基と反応する官能基が0.01~10当量となるような量であり、さらに好ましくは、0.2~5当量である。

### [0044]

エポキシ基を有する本発明の硬化性アダマンタン化合物には、上記成分以外の成分を含んでいても良い。特にすばやく硬化体を得るという観点から、特に硬化促進剤を挙げらることができる。硬化促進剤は特に硬化剤と組み合わせて用いることが有効であり、例えば、トリエチルアミン、トリブチルアミン、ピリジン、ベンジルジメチルアミン、1,8ージアザビシクロ  $\begin{bmatrix} 5,4,0 \end{bmatrix}$  ウンデセンー7等の3級アミン、またはこれらの有機酸塩、2ーメチルイミダゾール、2ーエチルー4ーメチルイミダゾール等のイミダゾール、またはこれらの有機酸塩、オクチル酸スズ等の有機酸金属塩、3フッ化ホウ素アミン塩、4般りん酸塩等が挙げられる。その好ましい使用量は、重合性アダマンタン化合物100重量部当たり、0.1~5重量部である。

### [0045]

本発明の硬化性アダマンタン化合物の硬化処理方法は特に制限されないが、本発明の硬化性アダマンタン化合物及び、重合開始剤または硬化剤を含む硬化性組成物を、光カチオン重合開始剤を用いる場合には光照射によって、他のカチオン重合性開始剤、アニオン重合開始剤および硬化剤を用いる際には室温処理又は加熱処理により得ることが出来る。

### [0046]

以下、本発明について実施例を挙げて説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

### [0047]

### 実施例1

1, 3-ビス [ (3-エチルオキセタン-3-イル) メトキシ] アダマンタンの合成 窒素下、1, 3-アダマンタンジオール16.8g (0.1 mol)、水素化ナトリウム5.3g (0.22 mol)の脱水テトラヒドロフラン300 ml液を、還流温度で2時間攪拌した。これに3-メチルー3-pートルエンスルホニルオキセタン56.4g (0.22 mol)を滴下し、よう化カリウム36.5g (0.22 mol)を加えて、還元温度で12時間攪拌した。クロロホルム200 mlを加え、水洗した後、硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して白色固体を得た。これをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製し、白色固体2.39g (収率は7.1%)を得た。この化合物について、MASS,  $^1$  H-NMRおよび元素分析を測定した結果、目的物である1,3-ビス [ (3-エチルオキセタン-3-イル)メトキシ] アダマンタンであることが確認された。測定結果を以下に示す。

### [0048]

MASS (EI):分子量336 (M+)

<sup>1</sup> H-NMR (TMS標準): δ1.1-2.0 (m、20H)、2.6-4.1 (m、12H).

元素分析: C20 H32 O4 として

計算値: C;71.39 H;9.59 実測値: C;71.76 H;9.63

### 実施例2

5, 7-ジメチルー1, 3-ビス [ (3-エチルオキセタンー3-イル) メトキシ] アダマンタンの合成

実施例1において、1,3-アダマンタンジオール16.8g(0.10mol)の代 出証特2004-3064716



わりに5, 7-ジメチルー<math>1, 3-アダマンタンジオール<math>19. 6g(0.10mol)を用いた以外は同様の換作を行い、白色固体2.70g(収率は7.4%)を得た。この 化合物について、MASS,  $^1H-NMRおよび元素分析を測定した結果、目的物である$ 5, 7ージメチルー1, 3ービス [(3ーエチルオキセタンー3ーイル) メトキシ] アダ マンタンであることが確認された。測定結果を以下に示す。

### [0049]

MASS (EI):分子量364 (M+)

 $^{1}$  H-NMR:  $\delta$  1. 1-2. 0 (m, 24H), 2. 6-4. 1 (m, 12H).

元素分析: C 2 2 H 3 6 O 4 として

計算値: C;72.49 H; 9, 95 実測値: C;72.87 H; 9.88

実施例3

1, 3, 5-トリス[(3-エチルオキセタン-3-イル)メトキシ] アダマンタンの 合成

実施例1において、1,3ーアダマンタンジオール16.8g(0.10mol)の代 わりに1, 3, 5-アダマンタントリオール18.4g(0.10mol)を用い、水素 化ナトリウムの量を7.9g(0.33mol)、3-メチル-3-p-トルエンスルホ ニルオキセタンの量を84.6g(0.33mol)とした以外は実施例1と同様な操作 を行い、白色固体1.92g(収率は4.4%)を得た。この化合物について、MASS  $oldsymbol{1}$   $oldsymbol{H} - ext{NMR}$ および元素分析を測定した結果、目的物である $oldsymbol{1}$  ,  $oldsymbol{3}$  ,  $oldsymbol{5}$  - トリス [ (3) -エチルオキセタン-3-イル)メトキシ]アダマンタンであることが確認された。測定 結果を以下に示す。

### [0050]

実施例4

MASS (EI):分子量436 (M+)

 $^{1}$  H-NMR:  $\delta$  1. 1-2. 0 (m, 32H), 2. 6-4. 1 (m, 18H).

元素分析:С25 Н40 О6 として

計算値: C;68.78 H; 9. 23 実測値: C;68.56 H; 9. 54

1,3-ビス(グリシジルオキシ)アダマンタンの合成

窒素下、1,3-アダマンタンジオール16.8g(0.10mol)、水素化ナトリ ウム 5. 3 g (0. 2 2 m o 1) の脱水テトラヒドロフラン 3 0 0 m 1 液を、還流温度で 2時間摸拝した。これにエピクロルヒドリン20.4g(0.22mol)を滴下し、さ らに還流温度で12時間擾拝した。クロロホルム200mlを加え、水洗した後、硫酸マ グネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して白色固体を得た。これをシリカゲルカラムクロ マトグラフィーにより精製し、白色固体1.79g(収率は6.4%)を得た。この化合 物について、MASS,  $^1H-NMRおよび元素分析を測定した結果、目的物である1,$ 3-ビス (グリシジルオキシ) アダマンタンであることが確認された。測定結果を以下に 示す。

### [0051]

MASS(EI):分子量280 (M+)

 $^{1}$  H-NMR:  $\delta$  1. 1-2. 0 (m, 14H), 2. 7-4. 1 (m, 10H).

元素分析: C16 H24 O4 として

計算值: C;68.54 H;8.63 実測値: C; 68. 22 H;8.85 実施例5

5, 7ージメチルー1, 3ービス (グリシジルオキシ) アダマンタンの合成

実施例4において、1,3ーアダマンタンジオール16.8g(0.10mol)の代 わりに 5, 7 - ジメチルー1, 3 - アダマンタンジオール <math>19. 6g(0.10mol)を用いた以外は同様の換作を行い、白色固体2.13g(収率は6.9%)を得た。この



化合物について、MASS,  $^1$  H-NMRおよび元素分析を測定した結果、目的物である 5, 7-ジメチルー1, 3-ビス(グリシジルオキシ)アダマンタンであることが確認された。測定結果を以下に示す。

### [0052]

MASS (EI):分子量308 (M+)

 $^{1}$  H-NMR:  $\delta$  1. 1-2. 0 (m, 18H), 2. 7-4. 1 (m, 10H).

元素分析: C18 H28 O4 として

計算値: C;70.10 H;9.15 実測値: C;70.35 H;9.03

### 実施例 6

1, 3, 5-トリス (グリシジルオキシ) アダマンタンの合成

### [0053]

MASS(EI):分子量352 (M+)

 $^{1}$  H-NMR:  $\delta$  1. 1-2. 0 (m, 13H), 2. 7-4. 1 (m, 15H).

元素分析: C19 H28 O6 として

計算値: C;64.75 H;8.01 実測値: C;65.11 H;8.23

### 実施例7

1,3-ビス(グリシジルオキシメチル)アダマンタンの合成

窒素下、1, 3-ビス(ヒドキシメチル)アダマンタン19.6g(0. 10 mol)、水素化ナトリウム5.3g(0. 22 mol)の脱水テトラヒドロフラン300 ml液を、還流温度で2時間摸拝した。これにエピクロルヒドリン20.4g(0. 22 mol)を滴下し、さらに還流温度で12時間擾拝した。クロロホルム200 mlを加え、水洗した後、硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して白色固体を得た。これをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製し、白色固体1.9g(収率は6.7%)を得た。この化合物について、MASS,  $^1H-NMR$  および元素分析を測定した結果、目的物である1, 3-ビス(グリシジルオキシメチル)アダマンタンであることが確認された。測定結果を以下に示す。

### [0054]

MASS (EI):分子量308 (M+)

 $^{1}$  H-NMR:  $\delta$  1. 1-2. 0 (m, 14H), 2. 5-4. 1 (m, 14H)

元素分析: C18 H28 O4 として

計算値: C;70.10 H;9.15 実測値: C;70.36 H;9.32



【曹類名】要約曹

【要約】

【課題】 優れた光学物性および耐熱性を有する硬化体を与え、各種プラスチック基板原料、コーティング材原料、接着剤原料、封止材原料等として有用な新規な硬化性アダマンタン化合物を提供する。

【解決手段】 1,3-ビス((3-オキセタニル)プロポキシ)アダマンタンのようなアダマンタン環の1位と3位に硬化性基としてのオキセタン基もしくはエポキシ基が導入された下記式(1)で示される硬化性アダマンタン化合物。

【化1】

|式中、 $R^1$  は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基またはフッ素原子であり、nは $0\sim 2$ の整数であり、Yはオキセタン基もしくはエポキシ基を含む基であり、mは $0\sim 2$ の整数である。

【選択図】 なし



3

# 認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-324268

受付番号

50301534465

書類名

特許願

担当官

第七担当上席

0096

作成日

平成15年 9月22日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 9月17日



特願2003-324268

出願人履歴情報

識別番号

[000003182]

1. 変更年月日 [変更理由]

2003年 4月23日 住所変更

住所氏名

山口県周南市御影町1番1号

株式会社トクヤマ